PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents
	United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office
	Box PCT Washington, D.C.20231
	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year)	
28 September 2000 (28.09.00)	in its capacity as elected Office
International lication No.	Applicant's or agent's file reference
PCT/DE00/00079	K 2779 - hu/msl
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
11 January 2000 (11.01.00)	11 January 1999 (11.01.99)
Applicant	
BREITLING, Frank et al	
DRETTEING, Frank et al	
The designated Office is hereby notified of its election made X in the demand filed with the International Preliminary 04 August 2000	Examining Authority on: 0 (04.08.00)
2. The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority de Rule 32.2(b).	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Antonia Muller

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

VERTRAG ÜBER DES INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESE

PCT

DEOR 27 APR 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder		siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen
K 2779 - sch/msl	WEITERES VORGI	EHEN vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelde	1
PCT/DE00/00079	11/01/2000	11/01/1999
Internationale Patentklassifikation (C12N15/06	PK) oder nationale Klassifikation und	J IPK
Anmelder	OUR DISCORDED IN A STATE OF THE	
DEUTSCHES KREBSFORS	CHUNGSZENTRUM et al.	
Dieser internationale vorlä Behörde erstellt und wird c	ufige Prüfungsbericht wurde von lem Anmelder gemäß Artikel 36	der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten übermittelt.
2. Dieser BERICHT umfaßt ir	nsgesamt 6 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.
Außerdem liegen dem	Bericht ANLAGEN bei; dabei ha	andelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen
und/oder Zeichnunger	n, die geändert wurden und diese	em Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser el 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Benorde vorgenomme	illett betichtigungen (siehe hege	70.10 and Absorbing 507 der Verwaldingshortalinen zum V 3 //
Diese Anlagen umfassen i	nsgesamt 3 Blätter.	
		
3. Dieser Bericht enthält Ang	aben zu folgenden Punkten:	
I ⊠ Grundlage des	s Berichts	
II □ Priorität		
III 🛛 Keine Erstellu	ng eines Gutachtens über Neuho	eit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV 🗆 Mangelnde Ei	nheitlichkeit der Erfindung	
		sichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
VI 🗆 Bestimmte an	geführte Unterlagen	
VII 🗆 Bestimmte Mä	ngel der internationalen Anmeld	lung
VIII Bestimmte Be	merkungen zur internationalen A	Anmeldung
Datum der Einreichung des Antrage	S .	Datum der Fertigstellung dieses Berichts
04/08/2000		25.04.2001
Name und Postanschrift der mit der Prüfung beauftragten Behörde:	r internationalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patenta D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0		Wimmer, G
Fax: +49 89 2399 - 44	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Tel. Nr. +49 89 2399 7347

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/00079

I.	Grund	laαe	des	Berichts
----	-------	------	-----	-----------------

1.	Aufi eing	forderung nach Arti	ikel 14 hin vorgelegt wurden, (hm nicht beigefügt, weil sie ke	gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):
	1-16	5	ursprüngliche Fassung	
	Pate	entansprüche, Nr.	:	
	1-20)	mit Telefax vom	05/04/2001
	Zeio	chnungen, Blätter		
	1/18	3-18/18	ursprüngliche Fassung	
	Seq	uenzprotokoll in (der Beschreibung, Seiten:	
	1-15	5 (SEQ ID NOs. 1-6	6), in der ursprünglich eingere	ichten Fassung.
2.	die	internationale Anm	he: Alle vorstehend genannte eldung eingereicht worden ist chts anderes angegeben ist.	n Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der , zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern
		Bestandteile stand gereicht; dabei hand		e: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	lbersetzung, die für die Zweck	ce der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationale	n Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
			bersetzung, die für die Zweck 5.2 und/oder 55.3).	se der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden
3.	Hins inte	sichtlich der in der i rnationale vorläufig	internationalen Anmeldung of ge Prüfung auf der Grundlage	fenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher	Form enthalten ist.
		zusammen mit de	r internationalen Anmeldung i	n computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
	×	bei der Behörde n	achträglich in schriftlicher For	m eingereicht worden ist.
	×	bei der Behörde n	achträglich in computerlesba	rer Form eingereicht worden ist.
	Ø	Die Erklärung, dal Offenbarungsgeha	ß das nachträglich eingereich alt der internationalen Anmeld	te schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den lung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
	\boxtimes	Die Erklärung, dal	ß die in computerlesbarer For	m erfassten Informationen dem schriftlichen

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/00079

Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.

4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folgende U	Interlagen fort	gefallen:		
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				
5.		Dieser Bericht ist oh angegebenen Gründ eingereichten Fassu	len nach Auffassı	ung der Behör	de über den Offe	jen erstellt worder nbarungsgehalt ir	n, da diese aus den n der ursprünglich
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	ie solche Änderur	ngen enthalter	n, ist unter Punkt	1 hinzuweisen;sie	sind diesem Bericht
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:				
٧.	Beg gev	gründete Feststellun verblichen Anwendb	g nach Artikel 3 arkeit; Unterlage	5(2) hinsichtl en und Erkläi	ich der Neuheit, ungen zur Stütz	der erfinderisch ung dieser Fests	en Tätigkeit und d stellung
1.	Fes	ststellung					
	Neu	uheit (N)	Ja: Nein:	Ansprüche : Ansprüche	1-15 16-20		
	Erfi	nderische Tätigkeit (E		Ansprüche : Ansprüche	1-15 16-20		
	Gev	verbliche Anwendbari	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Ansprüche : Ansprüche	1-20	·	
2.	Unt	erlagen und Erklärung	gen				

siehe Beiblatt

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Art. 35(2) PCT hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung.

1) Im Anschluß wird auf folgende Dokumente Bezug genommen (die Reihenfolge der Dokumente entspricht der Reihenfolge ihrer Auflistung im Internationalen Recherchenbericht):

D1: EP-A-0 028 902 (BIO RESPONSE INC) 20. Mai 1981 (1981-05-20)

D2: WO 90 00625 A (MONOCLONETICS INT ;WARRINGTON RICHARD E (US)) 25. Januar 1990 (1990-01-25)

Neuheit unter Art. 33(2) PCT.

2) Gegenstand des Anspruches 1 ist ein Verfahren zur Selektion von monoklonalen Antikörpern, wobei die Antikörper mittels eines Antikörper-Bindeproteins auf der Oberfläche der Hybridomzellen präsentiert werden, und wobei diese Bindeproteine über die Myelomzellen oder durch Expressionsvektoren in die Hybridomzellen eingebracht werden.

Dokumente D1 und D2 beschreiben die Fusion von Myeloma- und B-Zellen zur Produktion von Antikörpern, wobei erfindungsgemäße Antikörper-Bindeproteine nicht verwendet werden. Obwohl für die Hybridomzellen von D1 und D2 die Expression der natürlichen "Antikörper-Bindeproteine" CD16 und CD32 zu erwarten ist, werden diese in den Methoden von D1 und D2 weder über Expressionsvektoren, noch über die Myelomzellen eingebracht, sondern sind durch die natürliche Expression in B-Zellen vorhanden.

Somit kann der Gegenstand von Anspruch 1 als neu anerkannt werden. Infolgedessen sind auch die abhängigen Ansprüche 2-14 als neu anzusehen.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- Ebenso sind solche Antikörper-Bindeproteine selbst, sowie dafür kodierende DNA 3) im Stand der Technik nicht beschrieben. Anspruch 15 ist somit neu.
- Jedoch ist der angestrebte Schutzbereich von Anspruch 16 nicht klar 4) beschrieben. Das Merkmal "durch eine oder mehrere Aminosäuren unterschiedliche Aminosäuresequenz" läßt eine weite Interpretation zu, nachdem eine Beschränkung dieser Variation, z.B. entsprechend jener der Beschreibung, im Anspruch nicht enthalten ist. Das minimale Vorhandensein der in Anspruch 15 genannten Domänen stellt keine eindeutige Beschränkung dieser Variationen dar, da durch jegliche Variation innerhalb einer dieser Domänen das variante Protein nicht mehr unter Anspruch 15 fiele.
- Entsprechendes gilt auch für Anspruch 17. Auch hier erlaubt die Formulierung 5) "durch ein oder mehrere Basenpaare unterscheidende DNA", ohne weitere Beschränkung, keine genaue Bestimmung des angestrebten Schutzbereiches. Infolgedessen kann für Ansprüche 16 und 17 Neuheit nicht anerkannt werden.
- Neuheit der Ansprüche 18-19 kann nur nach Wiederherstellung der Neuheit von 6) Anspruch 17 anerkannt werden.
- Wie in Abschnitt V.5 beschrieben, können die durch Anspruch 16 definierten 7) Proteine nicht als neu anerkannt werden. Entsprechend können auch Antikörper gemäß Anspruch 20, welche gegen solche Proteine gerichtet sind, nicht als neu gelten.
 - Weiters ist zu bemerken, daß auch bei ausreichend klarer Definition der Proteine von Anspruch 16 die Neuheit der Antikörper gegen solche Proteine fraglich ist, da auch bekannte Antikörper gegen z.B. das Maus-Ig-Kappa - Signalpeptid mit einem Fusionsprotein, welches eine solche Kette beinhaltet, binden würden.

Erfinderische Tätigkeit unter Art. 33(3) PCT.

Herstellung von Antikörpern mittels Fusionierung von Myeloma- und B-Zellen ist 8) im Stand der Technik ausgiebig beschrieben. Darüber hinaus wird in Dokument D2 eine Methode zur Präselektion Antikörper-produzierender B-Zellen durch Nutzung der Oberflächenpräsentation der Antikörper erwähnt.

Das der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende technische Problem bestand somit in einer Modifikation der Oberflächenpräsentation, die darüber hinaus die Selektion gewünschter Antikörper produzierender Zellen nach der Fusionierung ermöglicht.

Während die Verwendung Antikörper-bindender Oberflächenproteine aus Dokument D2 abgeleitet werden könnte, ist jedoch auf kein spezifisches Protein für eine solche Anwendung hingewiesen. Insbesondere existiert im Stand der Technik kein Hinweis auf erfindungsgemäß konstruierte Proteine, welche durch Expression in Hybridomzellen deren spezifische Selektion erlauben.

Somit kann ein erfinderischer Schritt für Ansprüche 1-19 anerkannt werden, soweit das Kriterium der Neuheit für diese Ansprüche gilt bzw. wiederhergestellt werden kann.

K 2779

Patentansprüche

Verfahren zur Selektion von monoklonalen Antikörpern, um-1. fassend die Fusion von B-Lymphozyten mit Myelomzellen zu Antikörper-produzierenden Hybridomzellen, wobei die Anti!körper auf der Zelloberfläche der Hybridomzellen mittels eines Antikörper-Bindeproteins präsentiert werden, und die Bindung der Antikörper an Antigene, wobei die Antikörper-Bindeproteine über die Myelomzellen in die Hybridomzellen oder über sie kodierende Expressionsvektoren in die Hybridomzellen eingefügt werden.

10

5

Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Antikörper-Bindepro-2. tein ein Signalpeptid, eine von der Spezifität des Antikörpers unabhängige Antikörper-Bindestelle und einen Membrananker umfaßt.

15

- Verfahren nach Anspruch 2, wobei das Antikörper-Binde-3. protein ein Fc-Bindeprotein oder Teile davon umfaßt.
- Verfahren nach Anspruch 2, wobei das Antikörper-Bindepro-4. 20 tein eine Kombination aus Fc-Bindeproteinen oder Teilen davon umfaßt.
 - Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, wobei das Fc-Bindeprotein 5. CD16, CD32 oder CD64 ist.

25

- Verfahren nach einem der Ansprüche 2 5, wobei das Anti-6. körper-Bindeprotein eine Antikörper-Bindungsdomäne der Proteine A, G, L oder LG umfaßt.
- Verfahren nach Anspruch 2, wobei das Antikörper-Bindepro-30 7. tein eine Kombination aus dem Signalpeptid einer Maus-Ig-Kappa-Kette oder eines Maus-MHC-Klasse I k(k)-Moleküls, einer Antikörper-Bindestelle der Proteine A, G, L oder LG und der Transmembran-Domäne von PDGFR oder CD52 umfaßt.

15

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, wobei das Antikörper-Bindeprotein jenes von Fig. 1, Fig. 2 oder Fig. 3 ist.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-8, wobei die Hybridom-5 zellen Rag1 und/oder Rag2 (über) exprimieren.
 - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-9, wobei die Antigene von einer Antigen-Bibliothek stammen.
- 10 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-10, wobei die Antigede an einen Träger gebunden sind.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, wobei der Träger Magnetobeads umfaßt.
 - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-10, wobei die Antigene eine Fluoreszenz- oder Biotinmarkierung umfassen.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, wobei die Fluoreszenzmarkierung 20 FITC, TRITC, Cy3, Cy5, Cy5.5, Cy7 und Phycoerythrin umfaßt.
- 15. Antikörper-Bindeprotein, wobei das Antikörper-Bindeprotein eine Kombination aus dem Signalpeptid einer Maus-Ig-Kappa-Kette oder eines Maus-MHC-Klasse I k(k)-Moleküls, einer Antikörper-Bindestelle der Proteine A, G, L oder LG und der Transmembran-Domäne von PDGFR oder CD52 umfaßt.
- 16. Antikörper-Bindeprotein nach Anspruch 15, wobei das Antikörper-Bindeprotein die Aminosäuresequenz von Fig. 1, Fig. 30 2 bzw. Fig. 3 oder eine hiervon durch ein oder mehrere Aminosäuren unterschiedliche Aminosäuresequenz umfaßt.
 - 17. DNA, kodierend für das Antikörper-Bindeprotein nach Anspruch 16, umfassend:
- 35 (a) die DNA eines Antikörper-Bindeproteins der Figuren 1,
 2 bzw. 3, eine sich hiervon durch ein oder mehrere
 Basenpaare unterscheidende DNA, oder

- (b) eine mit der DNA von (a) über den degenerierten Code; verwandte DNA.
- 5 18. Expressionsvektor, kodierend für die DNA nach Anspruch 17.
 - 19. Zellen, enthaltend den Expressionsvektor nach Anspruch 18.
- 20. Antikörper, gerichtet gegen das Antikörper-Bindeprotein 10 nach Anspruch 16.

PATENT COOPERATION T

Translation N INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference K 2779 - hu/msl	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/DE00/00079	International filing date (day) 11 January 2000 (1)	• •	Priority date (day/month/year) 11 January 1999 (11.01.99)
International Patent Classification (IPC) or n C12N 15/06	<u> </u>		1
Applicant DEUTSCHES KREBSFORSC	HUNGSZENTRUM STI	FTUNG DE	S ÖFFENTLICHEN RECHTS
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac		d by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includ	ng this cover s	heet.
amended and are the basis for		ining rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a to	tal of 3 sheets.		
3. This report contains indications relat	ing to the following items:		
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment o	f opinion with regard to novel	y, inventive ste	p and industrial applicability
Lack of unity of inve	ention		
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regardations supporting such statemen	I to novelty, in	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents c	ited		
VII Certain defects in the	e international application		
VIII Certain observations	on the international applicatio	n	ı
Date of submission of the demand	Date of	f completion o	f this report
04 August 2000 (04.08	3.00)	25 /	April 2001 (25.04.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer	
Facsimile No.	Telepi	ione No.	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/DE00/00079

I. Basis	s of the r	eport	
1. With	h regard t	o the elements of the international application:*	
		ernational application as originally filed	
	the des	cription:	
_	pages	1-16	
	pages		, as originally filed , filed with the demand
	pages	, filed with the letter of	, med with the demand
	the clai	ms:	
	pages		
	pages	, as amended (together	, as originally filed
	pages	, as anomica (together	, filed with the demand
	pages	1-20 fax , filed with the letter of	
	the drav		05.04.2001)
	pages	1/18-18/18	
	pages		, as originally filed
	pages	, filed with the letter of	, filed with the demand
X t	he seave	nce listing part of the description:	
<u>~</u> 3 *	pages	1.15 (000 10.10 + 0	
	pages		, as originally filed
	pages	, filed with the letter of	, filed with the demand
2 Wish			
the in	ternation	the language, all the elements marked above were available or furnished to this al application was filed, unless otherwise indicated under this item.	Authority in the language in which
These	element	were available or furnished to this Authority in the following language	which is:
님	the lang	uage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule	e 23.1(b)).
H	the lang	uage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
	or 55.3).	uage of the translation furnished for the purposes of international preliminary e	examination (under Rule 55.2 and/
3 With			
prelim	ninary exa	o any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the internation amination was carried out on the basis of the sequence listing:	onal application, the international
Ц	containe	d in the international application in written form.	
		ether with the international application in computer readable form.	
\bowtie	furnished	subsequently to this Authority in written form.	
\mathbb{Z}	furnished	subsequently to this Authority in computer readable form.	
\boxtimes	The stat	ement that the subsequently furnished written sequence listing does not gonal application as filed has been furnished.	go beyond the disclosure in the
		approached as free has been fulfillistica.	· I
_	been furr	ement that the information recorded in computer readable form is identical to ished.	the written sequence listing has
\Box	Ti		
· [_] ·		adments have resulted in the cancellation of:	
Ĺ		e description, pages	
F		claims, Nos.	
Ļ	th	e drawings, sheets/fig	
	his repor	t has been established as if (some of) the amendments had not been made; since disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	they have been considered to go
Replace in this and 70.	ement she report a 17).	ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation s "originally filed" and are not annexed to this report since they do not c	n under Article 14 are referred to contain amendments (Rule 70.16
	•	sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed	
nem DCT	(IDE A /40	0 (Pay b) (Int. 1000)	

International application No.

PCT/DE 00/00079

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or indicitations and explanations supporting such statement	ustriai applicability,
		•

	Citations and the			
1.	Statement		1-15	YES
	Novelty (N)	Claims	16-20	NO
			1-15	YES
	Inventive step (IS)	Claims Claims	16-20	NO
	(1.)	Claims	1-20	YES
	Industrial applicability (IA)	Claims		NO
1				

Citations and explanations

This report makes reference to the following documents (their sequence corresponds to the sequence in which they are listed in the international search report):

> D1: EP-A-0 028 902 (BIO RESPONSE INC.), 20 May 1981 (1981-05-20)

D2: WO-A-90/00625 (MONOCLONETICS INT.; WARRINGTON RICHARD E. (US)), 25 January 1990 (1990-01-25).

Novelty (PCT Article 33(2))

Claim 1 concerns a method for selecting monoclonal antibodies by presenting the antibodies using an antibody binding protein on the surface of hybridoma cells, these binding proteins being introduced into the hybridoma cells by myeloma cells or expression vectors.

D1 and D2 describe the fusion of myeloma cells and B-lymphocytes for producing antibodies without using the claimed antibody-binding proteins. Although the expression of the natural "antibody binding

proteins" CD16 and CD32 are to be expected in the case of the hybridoma cells in D1 and D2, these are not introduced in the methods of D1 and D2 by expression vectors or myeloma cells, but are rather naturally expressed in B lymphocytes.

The subject matter of Claim 1 can therefore be acknowledged to be novel. Consequently, dependent Claims 2-14 should also be considered novel.

- 3. The prior art also fails to describe such antibody binding proteins per se and their encoding DNA. Claim 15 is therefore novel.
- 4. However, the scope of protection of Claim 16 is not clearly described. The feature "amino acid sequences that differ by one or more amino acids" can be interpreted in widely different ways, especially since the claim does not restrict the possible variations, for example as in the description. The minimum presence of the domains indicated in Claim 15 does not represent a clear limitation of the possible variations, since any variation within one of these domains would cause the variant protein to fall outside of Claim 15.
- 5. The same applies to Claim 17. The wording "DNA distinguished by one or more base pairs", without any further limitation, also does not allow the claimed scope of protection to be accurately determined. Consequently, novelty cannot be acknowledged in Claims 16 and 17.
- 6. The novelty of Claims 18-19 can be acknowledged only after the novelty of Claim 17 has been reestablished.

7. As described in Box V, paragraph 5, the proteins defined in Claim 16 cannot be acknowledged to be novel. Consequently, the antibodies as per Claim 20, which are directed against these proteins, cannot be considered novel either.

Moreover, it should be noted that even if the proteins as per Claim 16 were defined in a sufficiently clear way, the novelty of the antibodies directed against these proteins is questionable, since known antibodies directed for example against the murine Ig-Kappa signal peptide would also bind to a fusion protein containing such a chain.

Inventive step (PCT Article 33(3))

8. The production of antibodies by fusing myeloma cells and B-lymphocytes is extensively described in the prior art. Furthermore, D2 mentions a method for preselecting antibody-producing B-lymphocytes using antibody surface presentation.

The technical problem addressed by the present invention therefore consisted in modifying surface presentation in such a way that cells producing the desired antibodies can also be selected after fusing.

While the use of antibody-binding surface proteins could be derived from D2, that document does not suggest any specific protein for such a use. In particular, the prior art does not contain any indication of the proteins constructed according to the invention and which can be specifically selected by expression in hybridoma cells.

An inventive step can therefore be acknowledged in Claims 1-19, insofar as the novelty of these claims is established or can be re-established.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUCH GEBIET DES PATENTWES

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regein 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung üt Recherchenberich VORGEHEN zutreffend, nachst	per die Übermittlung des internationalen its (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit ehender Punkt 5
K 2779 - hu/ms1	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/DE 00/00079	(Tag/Monat/Jahr) 11/01/2000	11/01/1999
Anmelder		
DEUTSCHES KREBSFORSCHUNGSZI Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationalen Recherchenbehö	rde erstellt und wird dem Anmelder gemåß
Dieser internationale Recherchenbericht umf	aßt insgesamt 2Blåtter.	nnten Unterlagen zum Stand der Technik bei.
durchgeführt worden, in der sie eine	emationale Recherche auf der Grundlage de gereicht wurde, sofern unter diesem Punkt n	icus anderes andedenen isr
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.	de eingereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des	en Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/ Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das	oder Aminosäuresequenz ist die internationale 3
in der internationalen Anme	eldung in Schriflicher Form enthalten ist.	·
	ionalen Anmeldung in computerlesbarer For	
. —	ch in schriftlicher Form eingereicht worden is	
	ch in computerlesbarer Form eingereicht wo	
internationalen Anmeldung	im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vo	
X Die Erklärung, daß die in o wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form erfaßten Informatione	en dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche ha	aben sich als nicht recherchierbar erwies	en (siehe Feld I).
	it der Erfindung (siehe Feld II).	
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfi	ndung	
	gereichte Wortlaut genehmigt.	
wurde der Wortlaut von de	r Behörde wie folgt festgesetzt:	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung		
wurde der Wortlaut nach F Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S		del Absending dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Z Ichnunger	n ist mit der Zusamm nfassung zu v röffentl	
wie vom Anmelder vorges		X keine der Abb.
weil der Anmelder selbst k	eine Abbildung vorgeschlagen hat.	
weil di se Abbildung die E	rfindung besser kennzeichnet.	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen E 00/00079

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/06 C12N5/20 C12N15/79 C07K19/00 C12N15/62 C12N5/10 C07K16/18 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile 1-20 EP 0 028 902 A (BIO RESPONSE INC) A 20. Mai 1981 (1981-05-20) Seite 5, Zeile 7 -Seite 6, Zeile 29 Seite 8, Zeile 10 -Seite 10, Zeile 13 Ansprüche 1-20 WO 90 00625 A (MONOCLONETICS INT A :WARRINGTON RICHARD E (US)) 25. Januar 1990 (1990-01-25) Seite 5, Zeile 6 -Seite 6, Zeile 2 Ansprüche A WO 97 08186 A (INVITROGEN CORP) 1-20 6. März 1997 (1997-03-06) Seite 13, Zeile 15 -Seite 14, Zeile 10 Seite 15, Zeile 9 -Seite 16, Zeile 10 Ansprüche 1,20,30 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderlecher T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden

- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ver soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor der internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

22. Mai 2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

29/05/2000

Bevolimächtigter Bediensteter

Covone, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
POSE 00/00079

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0028902	A	20-05-1981	AU 538128 B AU 6401280 A CA 1149738 A DE 3063363 D JP 56085287 A ZA 8006506 A	02-08-1984 07-05-1981 12-07-1983 07-07-1983 11-07-1981 30-09-1981
WO 9000625	A	25-01-1990	NONE	
WO 9708186	A	06-03-1997	US 6017754 A AU 713352 B AU 7253196 A CA 2202907 A EP 0788508 A	25-01-2000 02-12-1999 19-03-1997 06-03-1997 13-08-1997